or Guerbet alcohols, triglycerides, animal and wegetable cils, branched primary alcohols, substituted cyclohexanes, Guerbet carbonates, dialkyl ethers and aliphatic or napthenic hydrocarbons, and preferably containing a hydrophilic wax selected from fatty alcohols, fatty acids, wool-wax alcohols, mono- and diglycerides and sorbitan fatty acid esters and a coemulsifier which is an alkoxylated fatty alcohol or wool-wax alcohol; ethoxylated mono- or diglyceride; ethoxylated sorbitan fatty acid ester; alkoxylated fatty acid or alkylphenol; ethoxylated fat or oil; polyol, polyalkylene glycol, sugar alcohol or polyglucoside fatty acid ester; polysiloxane copolyether; or anionic, cationic, nonionic, zwitterionic or amphoteric surfactant; especially skin care products, day or night creams, care creams, nourishing creams, body lotions, pharmaceutical ointments or lotions, aftershave lotions or sunscreens;

(b) in cleaning and/or cosmetic compositions (claimed) containing other surfactants, especially shampoos, washing lotions, products for cleansing the face, hair, skin and intimate parts, shaving creams and lotions, liquid soaps, dishwashing compositions, hard-surface cleaners, soap bars, foam baths, shower gels, toothpaste's and mouthwashes; and

(c) as detergent aids, complexing agents for polyvalent cations, dispersants for lacquers and paints, incrustation inhibitors, absorbent materials, metal deactivators in plastics, paper, leather and textile auxiliaries, or activity enhancers for pesticides or insecticides.

pp; 18 DwgNo 0/0

Title Terms: ASPARTIC; ACID; COPOLYMER; USEFUL; EMULSION; COMPONENT; CLEAN; COSMETIC; PRODUCT; PEST; ADDITIVE

Derwent Class: A23; A26; A60; A96; A97; B07; C07; D18; D21; D25; F06; F09; G02

International Patent Class (Main): A61K-031/74; C08G-069/10; C08G-073/10
International Patent Class (Additional): A61K-006/00; A61K-007/00;
 A61K-007/06; A61K-007/075; A61K-007/48; A61K-007/50; A61K-009/00;
 B01J-020/26; C02F-005/12; C08G-069/36; C08G-073/02; C08G-073/12;
 C08G-073/14; C08L-077/00; C09D-007/02; C11D-003/37

File Segment: CPI

5/5/2

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

012853536

WPI Acc No: 2000-025368/*200003*

XRAM Acc No: C00-006501

Cosmetic oil-in-water emulsions containing nature-like emulsifier useful in day or night cream, care cream, nourishing cream, body lotion, pharmaceutical ointment or lotion, aftershave lotion or sunscreen

Patent Assignee: GOLDSCHMIDT AG TH (GOLD)
Inventor: GRUENING B; SIMPELKAMP J; WEITEMEYER C

Number of Countries: 025 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Kind Date Applicat No Week EP 958811 Al 19991124 EP 99109059 Α 19990507 200003 B DE 19822601 Al 19991125 DE 1022601 Α 19980520 200003

Priority Applications (No Type Date): DE 1022601 A 19980520 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

A1 G 18 A618-007/48 Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DW ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RC SE SI DE 19822601 A61K-007/00 A1 Abstract (Basic): *EP 958811* Al NOVELTY - Cosmetic oil-in-water emulsions contain one or more hydrophobically modified polyaspartic acid derivatives (I), one or more thickeners and optionally coemulsifiers and conventional additives. USE - The emulsion is useful for skin care, especially as a day or night cream, care cream, nourishing cream, body lotion, pharmaceutical ointment or lotion, aftershave lotion or sunscreen. ADVANTAGE - (I) are oil-in-water emulsifiers with a nature-like structure. pp; 13 DwgNo 0/0 Title Terms: COSMETIC; OIL; WATER; EMULSION; CONTAIN; NATURE; EMULSION; USEFUL; DAY; NIGHT; CREAM; CARE; CREAM; NOURISH; CREAM; BODY; LOTION; PHARMACEUTICAL; OINTMENT; LOTION; LOTION; SUNSCREEN Derwent Class: A23; A96; B07; D21 International Patent Class (Main): A61K-007/00; A61K-007/48 International Patent Class (Additional): A61K-007/42; A61K-009/107; C08L-077/10; C11D-003/37 File Segment: CPI 5/5/3 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv. 012497642 WPI Acc No: 1999-303746/*199926* XRAM Acc No: C99-089303 XRPX Acc No: N99-227553 Use of carboxamide gemini surfactant(s) - in formulations for cleaning hard and soft surfaces, for body care compositions and in agrochemical and hydro-chemical applications Patent Assignee: HUELS AG (CHEM) Inventor: BROCK M; KOCH H; KWETKAT K Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date DE 19750246 A1 19990520 DE 1050246 Α 19971113 199926 B Priority Applications (No Type Date): DE 1050246 A 19971113 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes DE 19750246 A1 10 C11D-001/825 Abstract (Basic): DE 19750246 A NOVELTY - Carboxamide gemini surfactants are used in formulations for a variety of non-detergent applications. DETAILED DESCRIPTION - Carboxamide gemini surfactants of formula: R1-[CO-NX-R2]z-NY-COR3 (I) are useful as components of formulations for: (1) cleaning hard and soft surfaces, (2) for cosmetic purposes, for body care or (3) for agrochemical or hydrochemical purposes. (where: R1, R3 = 1-22C linear or branched, (un)saturated. hydrocarby1; R2 = a spacer, comprising an optionally branched 2-100 C



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 958 811 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 24.11.1999 Patentblatt 1999/47 (51) Int. Cl.⁶: **A61K 7/48**, C08L 77/10, C11D 3/37

(21) Anmeldenummer: 99109059.8

(22) Anmeldetag: 07.05.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaeten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 20.05.1998 DE 19822601

(71) Anmelder: Th. Goldschmidt AG 45127 Essen (DE) (72) Erfinder:

- Grüning, Burghard Dr. 45134 Essen (DE)
- Simpelkamp, Jörg Dr. 45130 Essen (DE)
- Weitemeyer, Christian Dr. 45134 Essen (DE)

(54) Hydrophob modifizierte Polyasparaginsäurederivate in O/W-Emulsionen

(57) Diese Erfindung beschreibt den Einsatz von Polyasparaginsäurederivaten, weiche mit Alkylresten mit 6 bis 30 C-Atomen hydrophob modifiziert sind, in kosmetischen O/W-Emulsionen, welche hydratgelbildende Konsistenzgeber enthalten.

Die kosmetischen OW-Ernulsionen enthalten ein oder mehrere hydrophob modifizierte Polyasparaginsäurederivate, einen oder mehrere Konsistenzgeber, sowie gegebenenfalls weitere Coemulgatoren und übliche Hitfs- und Zusatzstoffe.

Beschreibung

- [0001] Diese Erfindung beschreibt den Einsatz von Polyasparaginsäurederivaten, weiche mit Alkyl- oder Alkenylresten mit 6 bis 30 C-Atomen hydrophob modifiziert sind, in kosmetischen O/W-Emulsionan, weiche hydratgelbildende Konsistenzgeber enthalten.
- [0002] Polyaminosaurederivate, insbesondere Polyasparaginsaure, haben in jüngster Zeit aufgrund ihrer Eigenschaften besondere Aufmerksamkeit gefunden. Es werden u. a. Anwendungen als biologisch abbaubare Kompiexierungsmittel, Entharter und Waschmittel-Builder vorgeschlagen. Polyasparaginsaure wird i. A. durch alkalische Hydrolyse der unmittelbaren Synthesevorstufe Polysuccinimid (PSI, Anhydropolyasparaginsaure), dam cyclischen Imid der Polyasparaginsaure gewonnen. PSI kann beispielsweise nach EP 0 578 449 A, WO 92/14753, EP 0 659 875 A oder DE 44 20 642 A aus Asparaginsaure hergestellt werden oder ist beispielsweise nach DE 36 26 672 A, EP 0 612 784 A, DE 43 00 020 A oder US 5 219 952 A aus Maleinsaurederivaten und Ammoniak zugänglich. Für diese üblichen Polyasparaginsauren werden u. a. Anwendungen als Inkrustationsinbibitor, Builder in Waschmitteln, Düngemitteladditiv und Hilfsstoff in der Gerberei vorgeschlagen.
- 15 [0003] Die von verschiedenen Arbeitsgruppen beschriebene Umsatzung von Polysuccinimid mit Aminen führt zu Polyssparaginsäureamiden (Kovacs et al., J. Med. Chem. 1967, 10, 904-7; Neuse, Angew. Mekromol. Chem. 1991, 192, 35-50). Neri et al. führen die Ringöffnung von PSI mit Ethanolamin durch und erhalten Hydroxyethylaspartamide (J. Med. Chem. 1973, 16, 893-897, Macromol. Synth. 1982, 3, 25-29). DE 37 00 128 A und ER 0 458 079 A beschreiben die nachfolgende Veresterung derartiger Hydroxyethylderivate mit Carbonsäurederivaten und die Verwendung der Produkte in Ultraschallkontrastmitteln und in Wirkstoffdepotzubereitungen.
 - [0004] In FR 24 24 292 A wird die Herstellung von PSI aus Asparaginsäure, die nachfolgende Modifizierung mit substituierten Aminen zu oberflächenaktiven Polyasparaginsäurederivaten und der Einsatz in der Haarkosmetik zur Verbesserung der Kämmbarkeit und des Sitzes beschrieben sowie der Einsatz in Cremes und Lotionen. Auch die nach DE 23 39 369 A zugänglichen Polyasparaginsäurederivate mit sulfonatsubstituierten N-Alkylaspartamideinheiten werden in der Haarkosmetik zur Verbesserung der Kämmbarkeit und des Sitzes eingesetzt.
 - [0005] DE 22 53 190 A beschreibt die Herstellung von oberflächenaktiven Polyaspartamiden durch Öffnung von PSI mit primären und sekundären Aminen.
 - [0006] EP 0 685 504 A beschreibt die Herstellung von nicht hautreizenden Polymeren für kosmetische Anwendungen durch Ringöffnung von PSI mit Aminosäureestern. Der Einsatz von komplexen Grundstoffen wie Aminosäureestern bringt allerdings Nachteile bezüglich des Syntheseaufwandes und der Wirtschaftlichkeit mit sich.
 - [0007] DE 195 24 097 A1 beschreibt Tensidzubereitungen aus Alkyl- oder Alkenytpolyglucosiden und/oder Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamiden im Gemisch mit hydrophobierten Oligopeptiden, beispielsweise Fettsäure-Eiweiß-Kondensationsprodukten. In der gleichen Schrift wird die Herstellung von Veresterungsprodukten der Polyasparaginsäure mit Fettalkoholen in bekannter Weise erwähnt. Während homogene Umsetzungsprodukte, hergestellt unter den üblichen Veresterungsbedingungen, nur schwierig hergestellt werden können, sind copolymere hydrophob modifizierte Polyasparaginsäureester auf Basis von Maleinsäuremonoestern und Ammoniak oder auf Basis von Polysuccinimid und Alkoholen leicht zugänglich, wie aus DE 195 45 678 beziehungsweise der EP 96 118 806.7 hervorgeht.
- [0008] Fettsäure-Eiweiß-Kondensationsprodukte sind dem Fachmann aus zahlreichen Anwendungen als Tenside wohlbekannt. Aufgrund ihrer naturnahen Struktur auf Polyaminosäurebasis weisen diese ein ausgesprochen mildes und hautfreundliches Verhalten auf. Gerade unter dem Aspekt des zunehmenden Umweltbewußtseins sind derartige Systeme mit naturnaher Grundstruktur interessant speziell für leave-on Kosmetikprodukte. Allerdings besitzen sie nur mäßige Emulgiereigenschaften. Polymere Emulgatoren, wie beispielsweise die in DE 34 36 177 A, EP 0 459 705 A oder US 5 449 510 A beschriebenen Siliconpolyether, liefem stabile Emulsionen, basieren allerdings nicht auf den gewünschten naturnahen Grundstrukturen und sind schlecht oder nicht biologisch abbaubar. Zudem ist dem Fachmann bekannt, daß derartige polymere Emulgatoren nur wenig in der Lage sind, die viskositätserhöhenden und stabilitätsfördernden Wechselwirkungen mit niedermolekularen Konsistenzgebern, wie sie in O/W-Emulsionen verbreitet
 - eingesetzt werden, einzugehen.
 [0009] Es ist daher die Aufgabe der Erfindung, effektive polymere O/W-Emulgatoren mit naturnahem Grundgerüst zur Verfügung zu stellen.
- [0010] Die vorgenannte Aufgabe wird gelöst durch kosmetische O/W-Emulsionen, enthaltend ein oder mehrere hydrophob modifizierte Polyasparaginsäurederivate, einen oder mehrere Konsistenzgeber, sowie gegebenenfalls weitere Coemulgatoren und übliche Hilfs- und Zusatzstoffe, insbesondere durch den Einsatz von Polyasparaginsäurederivaten, welche mit Alkyl- oder Alkenytresten mit 6 bis 30 C-Atomen hydrophob modifiziert sind.
- [0011] Überraschenderweise zeigte sich, daß die erfindungsgemäß eingesetzten Polyasparaginsäurederivate im Gegensatz zu üblichen polymeren Emulgatoren besonders effektiv in Kombination mit konsistenzgebenden hydrophilen Wachsen eingesetzt werden können.
 - [0012] Erfindungsgemäß eingesetzte Polyasparaginsäurederivate sind beispielsweise die durch Umsetzung von Maleinsäuremonoestern mit Ammoniak zugänglichen copolymeren Polyasparaginsäureester, weiche durch eine Polyaspa-

raginsäurestruktur gekennzeichnet sind, bei der die Seitenketten partiell als freie Carbonsaure- bzw. Carboxylatgruppen vorliegen und partiell mit einem oder mehreren Alkoholen mit 1 bis 30 C-Atomen, darunter mindestens ein langkettiger Fettalkohol mit 6 bis 30 C-Atomen, vorzugsweise mit 10 bis 22 C-Atomen, oder dessen Derivaten verestert sind. Diese Copolymeren bestehen zu wenigstens 75 Mol-% der vorhandenen Einheiten eus Struktureinheiten der allgemeinen Formeln (I) und (II), wobei A ein trifunktionelles Kohlenwasserstoffradikat mit 2 C-Atomen der Struktur (A1) oder (A2) ist,

(I)
$$\begin{array}{c|c} & -CH \\ \hline & COO - R \end{array}$$
 (II) $\begin{array}{c|c} & -CH_2 \\ \hline & CH_2 \end{array}$ (A2) $\begin{array}{c|c} & -CH_2 \\ \hline & CH_2 \end{array}$

worin R1 die Bedeutung von R2, R3 und R4 hat, wobei

R² für ein oder mehrere Reste eus der Gruppe der Alkali-, Erdelkalimetalle, Wasserstoff oder Ammonium, [NR⁵R⁵R⁷R⁸]⁺, worin R⁵ bis R⁸ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 22 C-Atomen oder Hydroxyalkyl mit 1 bis 22 C-Atomen und 1 bis 6 Hydroxygruppen ist,

R³ für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenylreste R⁹ mit 6 bis 30 C-Atomen oder Radikale der Struktur -X-R⁹, wobei X eine Oligo- oder Polyoxyalkylenkette mit 1 bis 100 Oxyalkyleneinheiten ist, und

R⁴ für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenylreste mit 1 bis 5 C-Atomen steht.

und wenigstens jeweils ein Rest R¹ die Bedeutung von R² und wenigetens ein Rest R¹ die von R³ annimt und die Einheiten der Formel (II) proteinogene oder nicht proteinogene Aminosauren sind und zu nicht mehr els 20 Gew.-%, bezogen auf die copolymeren Polyasparaginsaurederivate, enthalten sind.

[0013] Alle gegebenen Angaben zur Zusammensetzung der polymeren Produkte beziehen sich wie üblich auf die wittlere Zusammensetzung der Polymerketten.

[0014] Die Aminosäurebausteine (II) eus der Gruppe der proteinogenen Aminosäuren leiten sich beispieleweise von Glutaminsäure, Glutamin, Asparagin, Lysin, Alanin, Glycin, Tyrosin, Tryptophan, Senn und Cystein sowie deren Derivaten ab; nicht proteinogene Aminosäuren können beispielsweise β-Alanin, ω-Amino-1-alkansäuren etc. sein.

[0015] Die restlichen Einheiten, weiche nicht die Struktur (I) oder (II) haben (nicht mehr els 25 Mol-% eller Einheiten), is können unter anderem Iminodisuccinat-Einheiten der Formel (III)

55

50

10

15

20

25

30

35

sowie verschiedene Endgruppen sein, am N-Terminus beispielsweise Asparaginsäure-, Meteinsäure-, Furnarsäureund Äpfelsäureeinheiten sowie deren Ester oder Amide, Maleinimideinheiten oder Diketopiperazine abgeleitet von Asparaginsäure und/oder den Aminosäurebausteinen (II), sowie Ester oder Amide der Aminosäurebausteine (II), am C-

Terminus beispielsweise Asparagin- oder Äpfelsäureeinheiten, deren Mono- oder Diester, Arnide oder cyclischen Imide.

[0016] Erfindungsgemäß bevorzugt sind Verbindungen, bei denen wenigstens eine freie Carboxylatgruppe (R¹ = H. Metall, Ammonium) vorhanden ist, wenigstens ein Rest R³ gleiche oder verschiedene Radikale der Struktur R³-Xumfaßt, wobei R³ aus der Gruppe der geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylreste mit 6
bis 30 C-Atomen stammt (z. B. verzweigte oder lineare Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-,
Docosylreste, auch ungesättigte und mehrlach ungesättigte Spezies wie z. B. Oleyl) und X eine Polyoxyalkylenkette
von 0 bis 100 Alkylenglykoleinbeiten, vorzugsweise abgeleinet von Ethylenoxid, Propytenoxid oder Gemischen daraus
ist, und gegebenenfalls Reste R⁴ aus der Gruppe der geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten
Alkyl- oder Alkenylreste mit 1 bis 5 C-Atomen enthalten sind (z. B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Bucyl, sButyl, n-Pentyl). Eine weiter bevorzugte Form der Copolymeren enthalt Alkyl- oder Alkenylreste R³ mit 10 bis 22 C-Atomen ohne Alkylenglykolspacer (Alkylenglykolkettenlänge 0) sowie ggt. gennge Mengen von Alkytresten mit 1 bis 4 CAtomen

[0017] Derartige Derivate sind beispielsweise durch das in der DE 195 45 678 entsprechend der ER 96 118 806.7 beschriebene Herstellverfahren aus Monoestern monoethylenisch ungesättigter Dicarbonsauren, beispielsweise Maleinsauremonoestern und Ammoniak zugänglich.

[0018] Die Herstellung der erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate kann mit oder ohne Zusatz von organischen Lösungsmitteln erfolgen. Als Lösungsmittel kommen beispielsweise Alkohole, Ketone, Ester, Oligo- und Poly(alkylen)glykole bzw. -glykolether, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid oder N-Methylpyrrolidon sowie deren Gemische und andere in Frage. Bevorzugt eingesetzt werden Alkohole mit 2 bis 4 C-Atomen sowie Ketone wie z. B. Methylisobutylketon oder Methylisoamylketon oder Alkylester von Carbonsäuren mit 1 bis 4 C-Atomen, wie beispielsweise Essigsäure-sec-Butylester oder Essigsäurepentylester. Die Reaktion kann gegebenenfalls in Gegenwart von verträglichkeitsfördernden Agenzien durchgeführt werden. Dieses können grenzflächenaktive Verbindungen sein, beispielsweise Anlagerungsprodukte von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an C12-C30-Fettalkohole und Wollwachsalkohole; Ethylenoxidanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und -diestem und Sorbitanmono- und -diestern von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen; Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe; C12-C18-Fettsäurepartialester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid en Glycerin; Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid en Fette und Öle, beispielsweise Rizinusöl oder gehärtetes Rizinusől; Partialester von gesättigten oder ungesättigten C12-C22-Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, mit Polyolen, beispielsweise Ester von Glycerin, Ethylenglykol, Polyalkylenglykolen, Pentaerythrit, Polyglycerin, Zuckeralkoholen wie Sorbit und Polyglucosiden wie Cellulose; Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate sowie hydrophob modifizierte Polyasparaginsäurederivate, beispielsweise teilveresterte Polyteilveresterte Polyasparaginsäure-co-Glutaminsäuren oder Kondensate Maleinsäuremonoestern und Ammoniak, beispielsweise hergestellt nach dem erfindungsgemäßen Verfahren oder nach DE 195 45 678 A, wobei das Herstellungsverfahren der genannten Polyaminosäurederivate keinen Einfluß auf deren verträglichkeitsvermittelnde Wirkung hat. Gegebenenfalls kann auch ein gewisser Teil der Produktmischung im Reaktor verbleiben und als Lösungsvermittler für eine folgende Umsetzung dienen.

[0019] Als verträglichkeits- bzw. töslichkeitsvermittelnde Agenzien können auch kationische Tenside, beispielsweise aus der Gruppe der quarternären Ammoniumverbindungen, quarternisierten Proteinhydrolysate, Alkylamidoamine, quarternären Esterverbindungen, quarternären Siliconöle oder quarternären Zucker- und Polysaccharidderivate, anionische Tenside beispielsweise aus der Gruppe der Sulfate, Sulfonate, Carboxylate sowie Mischungen derselben, beispielsweise Alkylbenzosulfonate, α-Olefinsulfonate, α-sulfonierte Fettsäureester, Fettsäureglycerinestersulfate, Paraffinsulfonate, Alkylsulfate, Alkylpolyethersulfate, Sulfobernsteinsaurealkylester, Fettsauresalze (Seifen), Fettsaureester der Polymilchsäure, N-Acylaminosäureester, N-Acyltaurate, Acylisothionate, Ethercarboxylate, Monoalkylphosphate, N-Acylaminosaurederivate wie N-Acylaspartate oder N-Acylglutamate, N-Acylsarcosinate, amphotere oder zwitterionische Tenside wie beispielsweise Alkylbetaine, Alkylamidoalkylbetaine des Typs Cocoamidopropylbetain, Sultobetaine, Phosphobetaine, Sultaine und Amidosultaine, Imidazoliniumderivate, Amphoglycinate, oder nichtionische Tenside wie beispielsweise oxethylierte Fettalkohole, oxethylierte Alkylphenole, oxethylierte Fettsaureester, oxethylierte Mono-, Di- oder Triglyceride oder Polyalkylenglykolfettsäureester, Zuckerester, beispielsweise Fettsäureester der Saccharose, Fructose oder des Methytglucosids, Sorbitolfettsäureester und Sorbitanfettsäureester (gegebenenfalls oxethyliert), Alkyl- oder Alkenytpotyglucoside und deren Ethoxytate, Fettsäure-N-alkytpotytydroxyalkytamide, Polyglycerinester, Fettsäurealkanolamide, langkettige tertiäre Aminoxide oder Phosphinoxide sowie Dialkylsulfoxide enthalten sein.

55 [0020] Vorzugsweise verbleiben die verträglichkeitsfördernden Agenzien im Produkt. Die Umsetzung zum Copolymeren erfolgt mit wäßrigem oder gasförmigem Ammoniak bei Temperaturen von 20 bis 150 °C sowie nachfolgender Behandlung bei 70 bis 220 °C, vorzugsweise 100 bis 140 °C, unter vermindertem Druck, beispielsweise in Knetapparaturen, Hochviskosreaktoren, Extrudern oder Rührreaktoren, gegebenenfalls unter Einsatz scherkraftreicher Rührer,

wie Mig- oder Intermig-Rührer.

[0021] Weiterhin können Umsetzungsprodukte von Polyasparaginsäure oder Polysuccinimid mit langkettigen Alkoholen oder die Produkte der Umsetzung von Polyasparaginsäure oder Polysuccinimid mit kurzkettigen Alkoholen, beispielsweise mit 1 bis 5 C-Atomen, mit nachfolgender Umesterung mit langkettigen Alkoholen mit 6 bis 30 C-Atomen eingesetzt werden, ggf. nach abschließender Hydrolyse, beispielsweise mit Alkalimetallhydroxiden. Derartige Derivate sind in DE 195 45 678 und der EP 96 118 806.7 beziehungsweise in DE 195 24 097 A1 beschrieben.

[0022] Weitere erfindungsgemäß eingesetzte Polyasparaginsäurederivate sind beispielsweise Copolymere, weiche aus Asparaginsäureeinheiten mit freien Carbonsäure- bzw. Carboxylatseitenketten, aus N-alkylsubstituierten bzw. N, N-dialkylsubstituierten Aspartamideinheiten sowie ggf. aus restlichen Polysuccinimideinheiten bestehen. Solche Produkte sind z. B. durch partielle Ringöffnung von Polysuccinimid (Anhydropolyasparaginsäure) mit. Aminen, beispielsweise geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C₂-C₂₀ Aminen, vorzugsweise Fettaminen mit 8 bis 18 C-Atomen, zugänglich sowie durch nachfolgende Hydrolyse der restlichen Succinimideinheiten zu Polyasparaginsäureeinheiten bzw. deren Salz. Derartige Verbindungen mit mindestens einem langkettigen N-Alkylrest sind beispielsweise in EP 0 406 623 A oder in DE 22 53 190 A beschrieben oder können leicht durch Hydrolyse der nach DE 40 02 736 A zugänglichen entsprechenden Poly(N-alkylaspartamid-co-succinimide) erhalten werden.

[0023] Weiterhin können copolymere Polyasparaginsäurederivate eingesetzt werden, weiche aus Asparaginsäureeinheiten mit freien Carbonsäure- bzw. Carboxylatseitenketten, aus N-hydroxyalkylsubstituierten Aspartamideinheiten
sowie deren Acylierungsprodukten mit langkettigen Carbonsäurederivaten und ggf. aus restlichen Polysuccinimideinheiten bestehen. Derartige Verbindungen sind durch Hydrolyse, z. B. alkalische Hydrolyse mit Alkalimetallhydroxiden,
der in EP 0 458 079 A beschriebenen copolymeren Polysuccinimidderivate zugänglich.

[0024] Weiterhin können copolymere Asparaginsäurederivate eingesetzt werden, welche aus Asparaginsäureeinheiten mit freien Carbonsäure- bzw. Carboxylatseitenketten, aus N-alkylsubstituierten beziehungsweise N,N-dialkylsubstituierten Aspartamideinheiten sowie gegebenerfalls aus Polysuccinimideinheiten bestehen und welche an den das Polyamidrückgrat bildenden Amidgruppen partiell oder vollständig N-Alkylsubstituenten tragen. Derartige Verbindungen sind beispielsweise nach US 5 357 004 A aus Maleinsäure, Ammoniak und Alkylaminen zugänglich.

[0025] Weiterhin können copolymere Asparaginsäurederivate eingesetzt werden, weiche aus Asparaginsäureeinheiten mit freien Carbonsäure- bzw. Carboxylatseitenketten, ggf. eus Polysuccinimideinheiten bestehen sowie am Kettenende eingebaute einwertige Alkylalkohole und/oder Alkylamine enthalten. Derartige Verbindungen sind beispielsweise nach EP 0 650 995 A aus Maleinsäure oder Maleinsäureanhydrid, Ammoniak oder Ammoniumderivaten sowie den Alkylaminen und/oder -alkoholen zugänglich.

[0026] Die eingesetzten Polymeren können nachbehandelt werden, beispielsweise durch Behandlung mit Aktivkohle oder anderen Adsorbentien, Bleichung mit Oxidationsmitteln wie H_2O , Cl_2 , O_3 , Netriumchlorit, Natriumhypochlorit etc. oder Reduktionsmitteln wie beispielsweise NaBH₄ oder H_2 in Gegenwart von Katalysatoren.

[0027] Die erlindungsgemäßen O/W-Emulsionen zeichnen sich - euch bei Temperaturbelastung - durch eine hohe Lagerstabilität bei konstanter Viskosität aus. Die Eigenschaften der Polyasparaginsäurederivate erlauben dabei oft sogar die Verminderung der Menge an eingesetzten Konsistenzgebern im Vergleich zu üblichen Emulgatoren.

[0028] In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthalten die Emulsionen - bezogen auf den Emulgator/Konsistenzgeberanteil - 1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 50 Gew.-% Polyasparaginsäurederivate, 1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 15 bis 80 Gew.-% eines oder mehrerer Konsistenzgeber, sowie 0 bis 75 Gew.-% weiterer Coemulgatoren. Der nichtwäßrige Anteil der Emulsionen, der sich weitestgehend eus dem Emulgator/Konsistenzgeber sowie dem Ölkörpergehalt zusammensetzt, liegt üblicherweise bei 5 bis 95 und vorzugsweise bei 15 bis 75 Gew.-%. Das bedeutet umgekehrt, daß die Emulsionen 5 bis 95 und vorzugsweise 25 bis 85 Gew.-% Wasser enthalten können, abhängig davon, ob Lotionen mit einer vergleichsweise niedrigen Viskosität oder Cremes und Salben mit einer hohen Viskosität hergestellt werden sollen.

45 [0029] Die erfindungsgemäß in Kombination mit Polyasparaginsäurederivaten eingesetzten Konsistenzgeber k\u00f6nnen hydrophile Wachse sein, weiche \u00fcber freie Hydroxyl- oder Carboxylgruppen verf\u00fcgen und bei Raumtemperatur fest sind. Typische Beispiele sind C₁₂-C₃₀-Fettalkohole, vorzugsweise lineare, ges\u00e4ttigte C₁₆-C₂₂-Fettalkohole, Wollwachsalkohole, ges\u00e4ttigte C₁₆-C₂₂-Fetts\u00e4uren, Mono- und Diester von Glycerin, Sorbitan, Ethylenglykol oder Polyalkylenglykolen mit ges\u00e4ttigten C₁₂-C₂₂-Fetts\u00e4uren.

[0030] Die Emulsionen k\u00f6nnen als Hautpflegemittel wie beispielsweise in Tegescremes, Nechtcremes, Pflegecremes, N\u00e4hrcremes, Bodylotions, Salben und dergleichen eingesetzt werden und als weitere Hilfs- und Zusatzstotte Coemulgatoren, \u00f6lk\u00f6rper \u00dcberfettungsmittel, Fette, Wachse, Stabilisat\u00f6ren, Wirkstoffe, Glycerin, Farb- und Duftstoffe enthalten.

[0031] Als weitere Coemulgatoren kommen beispielsweise in Frage: Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an C₁₂-C₃₀-Fettalkohole und Wollwachsalkohole, vorzugsweise lineare, gesättigte C₁₆-C₂₂-Fettalkohole; Ethylenoxidanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und -diestem und Sorbitanmono- und
-diestem von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen; Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol
Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15

C-Atomen in der Alkylgruppe; C₁₂-C₁₈-Fettsäurepartialester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin; Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fette und Ole, beispielsweise Rizinusöl oder gehartetes Rizinusöl; Partialester von gesättigten oder ungesättigten C₁₂-C₂₂-Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, mit Polyolen, beispielsweise Ester von Glycerin, Ethylenglykol, Polyalkylenglykolen, Pentaerythrit, Polyglycerin, Zuckeralkoholen wie Sorbit und Polyglucosiden wie Cellulose, Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate.

[0032] Als Coemulgatoren können auch anionische, kationische, nichtionische, amphotere und/oder zwitterionische Tenside, beispielsweise aus der als verträglichkeitsfördernden Agenzien bezeichneten Gruppe ausgewählt sein.

[0033] Es können jeweils beliebige Mischungen der o.g. Konsistenzgeber und Coemulgetoren eingesetzt werden.

[0034] Als Ölkörper kommen beispielsweise Ester von linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit Isopropanol oder verzweigten Alkoholen, beispielsweise 2-Ethylhexanol, 2-Hexyldecanol, Ester von linearen und/oder verzweigten Alkoholen, beispielsweise 2-Ethylhexanol, 2-Hexyldecanol, Ester von linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₀-Carbonsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie beispielsweise Dimerdiol oder Dimertriol) und/oder Guerbetalkoholen, Diester von Dicarbonsäuren wie Adipinsäure, Sebacinsäure, Bernsteinsäure etc. mit linearen oder verzweigten Alkylalkoholen, Triglycende auf Basis von C₆-C₁₀-Fettsäuren, pflanzliche und tierische Ole und Fette, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, Guerbetcarbonate, Dialkylether physiologisch verträgliche lineare oder verzweigte aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe und/oder Siliconöle wie cyclische und lineare Polydimethylsiloxane in Betracht. Der Anteil der Ölkörper am nichtwäßrigen Anteil der Emulsionen kann 5 bis 99, vorzugsweise 10 bis 75 Gew.-% betragen.

[0035] Als Überfettungsmittel können beispielsweise Lanolin und Lecithinderivate sowie deren Ethoxylate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden. Es können Siliconverbindungen wie Polydimethylsiloxane, Cyclodimethicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol-, epoxy-, fluor-, und/oder alkylmodifizierte
Siliconverbindungen sowie Wachse wie beispielsweise Bienenwachs, Paraffinwachse oder Mikrowachse enthalten
sein. Die Emulsionen können Verdickungsmittel wie Polyacrylsäurederivate oder Polysaccharide wie z. B. Xanthan,
Carboxymethycellulose, Hydroxyethylcellulose, kationische Cellulose- oder Stärkederivate, kationische Chitin- oder
Chitosanderivate, kationische Siliconpolymere, Copolymere von Diallylammoniumsalzen z. B. mit Acrylamiden, Polyethylenimin enthalten. Weiterhin können anorganische Elektrolyte wie Alkali-, Erdalkalimetall- oder Ammoniumhalogenide wie Natrium, Kalium oder Ammoniumchlorid, -sulfate, -nitrate oder carbonate, oder Metallsalze von Fettsäuren, z.
B. Magnesium-, Aluminium- oder Zinkstearat als Stabilisatoren oder Zinksalze der Ricinolsäure als Geruchshemmer
enthalten sein. Es können übliche Sonnenschutzwirkstoffe wie Titandioxid, p-Aminobenzoesäure etc.. Puffersubstan-

B. Magnesium-, Aluminium- oder Zinkstearat als Stabilisatoren oder Zinksalze der Ricinolsäure als Geruchshemmer enthalten sein. Es können übliche Sonnenschutzwirkstoffe wie Titandioxid, p-Aminobenzoesäure etc., Puffersubstanzen, Antioxidantien, Duftscoffe, Farbstoffe, biogene Wirkstoffe wie Pflanzenextrakte oder Vitaminkomplexe, pharmazeutische Wirkstoffe sowie übliche feuchtigkeitsregulierende Substanzen wie Pyrrolidindion-2-carboxylat und Polyhydroxyverbindungen wie Glycerin, Polyglycerine, Propandiol, Polyethylenglykole, Mono- und Polysaccharide enthalten sein. Weiterhin können die Emulsionen Perlglanzmittel wie Ethylenglykoldistearat, feste anorganische Zusatzstoffe wie Oxide, Talkum, Titandioxid, Kieselgele und Silicate, Tonmineralien etc. sowie die üblichen Konservierungsmittel wie Parabene, Sorbinsäure, Phenoxyethanol und andere enthalten.

[0036] Die Emulgierung kann in an sich bekannter Weise, das heißt beispielsweise durch Heiß-, Kalt-, Heiß-Heiß/Kalt- beziehungsweise PIT-Emulgierung erfolgen.

40 Beispiele 1 bis 3

Poly (asparaginsaure-co-alkylaspartat)

[0037] Die Herstellung der Polyasparaginsäureester erfolgte in Analogie zur DE 195 45 678 durch Umsetzen der Edukte (Monoethylmeleat, Monoalkylmaleat) in Methylisobutylketon mit 1,0 bis 1,5 Equivalenten an Ammoniakgas und anschließendes Ausdestillieren der Reaktionsmischung i. Vak. bei 110 bis 140 °C für 4 bis 6 h.

50	BEISPIEL	ALKYLREST	EDUKT: MOL ALKYLMA- LEAT	EDUKT: MOL ETHYLMA- LEAT	PRODUKT: MOL-%ALKY- LESTER	PRODUKT: MOL-%ETHY- LESTER	MOL-% SAURE
	1	Dodecyi	1,●	2,8	27	5	68
55	2	Cetyl	1,0	3,0	27	5	71
	3	Stearyl	0,8	3,2	20	7	73

Beispiel 4

Poly (asparaginsäure-co-N-cetylaspartamid) 25 %

[0038] Die Herstellung der copolymeren Polyasparaginsäure-Polysuccinimid-Derivate mit Amidgruppen erfolgte nach DE 22 53 190 A.

[0039] 97 g Polysuccinimid (M_w ca. 2000) wurden in 500 ml N,N-Dimethylformamid gelöst, mit 60 g Cetylamin versetzt und 2,5 h bei 60 °C gerührt. Das Lösungsmittel wurde i.Vak. abdestilliert, der Rückstand 1 h mit 130 ml 5N NaOH gerührt, in 1 i Methanol gefällt und abfiltriert. Man erhielt ein Produkt mit 24 Mol-% N-Cetylamidgruppen und 76 % NaPolyaspartateinheiten in 90 %iger Ausbeute.

Beispiel 5

O/W-Emulsionen mit Polyasparaginsäurederivaten

[0040]

15

20	Cetylpolyaspartat aus Beispiel 2 (25 % in Wasser, pH 5,5)	2.0 %
	Glycerin	3,0 %
	Konservierungsmittel	0.1%
25	Wasser	70,4 %
	Glycerinmonostearat (Tegin® M, Th. Goldschmidt AG)	4,5%
	Tegosoft®CT (Capryl-Caprintriglycerid, Th. Goldschmidt AG)	20,0 %

30 [0041] Die wäßrige Phase und die Ölkörper/Glycerinmonossearatmischung wurden bei 70 °C zusamengegeben, intensiv mit einem Rotor-Stator-Homogenisator bearbeitet (SG/220 V, 2 min). Die Emulsion (100 ml) wurde 2 Tage bei 20 °C und 7 d bei 45 °C gelagert. Als Vergleichsemulgator diente Steareth-25 (Teginacid® C, Th. Goldschmidt AG). Die sensorische Bewertung der Proben zeigte bei Beispiel 5 keine Änderung der cremeartigen Konsistenz, beim Vergleich eine Verschlechterung. Die Wasserseparation der W/O-Emulsionen wurde nach 2 d Lagerung bei 20 °C und nach weiteren 7 d Lagerung bei 45 °C bestimmt.

40

45

	WASSERSEPARATION NACH 2 TAGEN / 20 °C (VOL-%)	WASSERSEPARATION NACH 7 TAGEN / 45 °C (VOL-%)
5 Vergleich	< 0,1 %	< 0,1 %

Beispiel 6

Sonnenschutzcrerne mit Polyasparaginsäurederivaten

50 [0042]

Poly (asparaginsaure-co-cetylaspartat), nach Beispiel 2, (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	4,0 %
Tego® Care 215 (Ceteareth 15, Glycerylstearst, Th. Goldschmidt AG)	1,0%

(fortgesetzt)

Tego® Alkanol 18 (Stearylalkohol, Th. Goldschmidt AG)	2.0 %
Tegosoft® CT (Capryl-Caprintriglycerid, Th. Goldschmidt AG)	4.5 %
Avocadool	5.0%
Methoxyzimtsäureoctylestar	3.0 %
Wasser	3.0 %
Glycerin	3,0%
Titandioxidpulvar	3.0 %
Keltrol® F, 5 % in Wasser (Xanthan, Kelco)	8,0 %
Parlumõl, Dultstoffe	

15

5

10

Beispiel 7

Pflege auf O/W-Basis

[0043]

25

30

35

Poly(esparaginsaure-co-steary/aspartat), nach Beispiel 3, (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	4.5%
Tego® Care 450 (Polyglyceryl-3-methylglucosiddistearat, Th. Goldschmidt AG)	1.0%
Tegin® M (Glycerylstearat, Th. Goldschmidt AG) Tego® Alkanol 18 (Stearylalkohol,	0.5%
Th. Goldschmidt AG)	0,3 %
Avocadool	12,0 %
Tegosoft® CT (Capryl-Caprintriglycerid, Th. Goldschmidt AG)	9,0%
Glycerin	3.0%
Wasser	69.7%
NaOH (10 %) ad pH 5,5	

40 Beispiel 8

Feuchtigkeitscrema mit Polyasparaginsäurederivaten

[0044]

45

Poly(asparaginsaure-co-cetylaspartamid) nach Beispiel 4, (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	3,5 %
Poly(asparaginsaure-co-dodecylaspartat), nach Beispiel 1, (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	2.0 %
Tego® Cara 450 (Polyglyceryl-3-methylglucosiddistearat, Th. Goldschmidt AG)	1,5 %
Tegin® M (Glycerylstearat, Th. Goldschmidt AG)	1,8 %
Tego® Alkanol 18 (Stearylalkohol, Th. Goldschmidt AG)	1,2 %
Tegosoft® DO (Decyloleat, Th. Goldschmidt AG)	7,0 %
Tegosoft® OS (Octylstearat, Th. Goldschmidt AG)	10,0 %

(fortgesetzt)

Abil Wax® 9801 (Cetylsiloxan, Th. Goldschmidt AG)	1.0%
Glycerin	3,0 %
Wasser	67.0 %
Lactil [®] (Natriumlactatzubereitung, Th. Goldschmidt AG)	2,0 %
Konservierungsstofte, Duftstoffe	

Beispiel 9

Aftershave Lotion

15 [0045]

5

20	Poly(asparaginsaure-co-cetylspartat), nach Beispiel 2, (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	3,0%
20	Poly(asparaginsäure-co-dodecylaspartat), nach Beispiel 1, (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	1,0 %
	Tego® Care PS (Methylglucosidsesquistearat, Th. Goldschmidt AG)	1,5%
	Octyloctanoat	5,0 %
25	Abil® 350 (Silicon, Th. Goldschmidt AG)	0,5%
	Behenylalkohol	1,5 %
	Mineralol (30 mPas)	5,0 %
30	Cetiol® B (Dibutyladipat, Henkel)	5.0%
30	Bienenwachs	2,0 %
	Glycerin	3,0 %
	Allentoin	0,1%
35	Keltrol® T 2 % in Wasser (Xanthan, Kelco)	12,5 %
	Wasser	59.2 %
	Panthothenol	0,5%
40	Bisabolol	0,2 %
40	Zitronensäure ad pH 6,5, Duftstoffe, Konservierungsmittel SD Alkohol 39 C	

Patentansprüche

- Kosmetische O/W-Emulsionen, enthaltend ein oder mehrere hydrophob modifizierte Polyasparaginsäurederivate, einen oder mehrere Konsistenzgeber, sowie gegebenenfalls weitere Coemulgatoren und übliche Hilfs- und Zusatzstoffe.
- Kosmetische OW-Emulsionen nach Anspruch 1, wobei die Polyasparaginsäurederivate aus einem überwiegend eus Asparaginsäureeinheiten bestehenden Polyaminosäurerückgrat bestehen, weiches partiell durch hydrophobe Alkylgruppen mit 6 bis 30 C-Atomen modifiziert ist.
- 3. Kosmetische O/W-Emulsionen nech Anspruch 1 oder 2. enthaltend copolymere Polyasparaginsäurederivate, die zu wenigstens 75 Mol-% der vorhandenen Einheiten eus Struktureinheiten der allgemeinen Formeln (I) und (II)

5

$$\begin{array}{c|c} \text{(A1)} & \begin{bmatrix} -\text{CH-} \\ \text{CH}_2 \end{bmatrix} & \text{(A2)} & \begin{bmatrix} -\text{CH}_2 \\ \text{CH-} \end{bmatrix} \end{array}$$

15

20

25

45

wobei ein Copolymeres aus mindestens drei Einheiten der Formel (1) besteht, worin

R1 die Bedeutung von R2, R3 oder R4 hat, wobei

R² ein oder mehrere Reste aus der Gruppe der Alkali-, Erdalkalimetalle, Wasserstoff oder Ammonium, [NR⁵R⁶R⁷R⁸]* sind, worin R⁵ bis R⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Alkylen mit 1 bis 22 C-Atomen oder Hydroxyalkyl mit 1 bis 22 C-Atomen mit 1 bis 6 Hydroxygruppen bedeuten,

R³ gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkylenreste R³ mit 6 bis 30 C-Atomen oder Radikale der Struktur -X-R³ sind, wobei X eine Oligo- oder Polyoxyalkylenkette mit 1 bis 100 Oxyalkyleneinheiten ist, und

R⁴ gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkylenreste mit 1 bis 5 C-Atomen sind,

und wenigstens jeweils ein Rest R¹ die Bedeutung von R² und mindestens ein Rest R² die von R³ annimmt und die Einheiten der Formel II proteinogene oder nicht proteinogene Aminosäuren sind und zu nicht mehr als 20 Gew.-%, bezogen euf die copolymeren Polyasparaginsäurederivate, enthalten sind.

- 4. Kosmetische O/W-Emulsionen nach Anspruch 1 oder 2, enthaltend copolymere Polyasparagins\u00e4urederivate, die zu wenigstens 75 Gew.-%, insbesondere zu wenigstens 90 Gew.-%, aus Asparagins\u00e4ureeinheiten und/oder deren Metall- oder Ammoniumsalzen sowie aus N-alkylierten und/oder N,N-dialkylierten Aspartamidgruppen bestehen mit wenigstens einem N-Alkylrest mit 6 bis 30 C-Atomen, und gegebenenfalls eus weiteren Polysuccinimideinheiten bestehen.
- 40 5. Kosmetische O/W-Emulsionen nach Anspruch 1 oder 2, enthaltend copolymere Polyasparaginsäurederivate, die zu wenigstens 75 Gew.-%, insbesondere zu wenigstens 90 Gew.-%, aus Asparaginsäureeinheiten und/oder deren Metall oder Ammoniumsalzen sowie aus N-alkylierten und/oder N,N-dialkylierten Aspartamidgruppen bestehen, wobei das Polyasparaginsäuerückgrat N-alkylisubstituierte Amidbindungen enthält und mit wenigstens einem N-Alkylrest mit 6 bis 30 C-Atomen und gegebenenfalls aus weiteren Polysuccinimideinheiten bestehen.
 - Kosmetische O/W-Emulsionen nach Anspruch 1 oder 2, enthaltend copolymere Polyasparaginsäurederivate aus Polyasparaginsäureeinheiten, der en Salzen oder Polysuccinimideinheiten, die endständig mit einwertigen Alkoholen oder Aminen mit 6 bis 30 C-Atomen verknüpft sind.
- 7. Kosmetische O/W-Emulsionen nach Anspruch 1 oder 2, entheltend oberflächenaktive copolymere Polyasparaginsäurederivate eus Asparaginsäureeinheiten mit freien Carboxyl- und Carboxylatresten, aus N-hydroxyalkylsubstituierten Aspartamideinheiten sowie deren Acylierungsprodukten mit Fettsäurederivaten und gegebenenfalls aus weiteren Polysuccinimideinheiten.
- Kosmetische O/W-Emulsionen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, enthaltend Poly-esparaginsäurederivate, die von den Monoestern α,β-ungesättigter Dicarbonsäuren und Ammoniak, insbesondere von Maleinsäure, Fumarsäure, oder deren Ammoniumsalzen abgeleitet sind.

9. Kosmetische O/W-Emulsionen nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen nicht-wäßrigen Anteil von 5 bis 95 Gew.-% aufweisen, der nichtwäßrige Anteil 5 bis 99 Gew.-% an Ölkörpern aus der Gruppe der Ester von linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, Ester von linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₀-Carbonsäuren mit mehrwertigen Alkoholen und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis von C₆-C₁₀-Fettsäuren, pflanzliche und tierische Öle und Fette, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, Guerbetcarbonate, Dialkylether und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe enthält.

5

30

35

55

- 10. Kosmetische O/W-Emulsionen nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß Konsistenzgeber ausgewählt aus der Gruppe der hydrophilen Wachse aus der Gruppe der C₁₂-C₃₀-Fettalkohole, C₁₆-C₂₂-Fettsäuren, Wollwachsalkohole, Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und -diester von gesättigten Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen oder deren Gemische enthalten sind.
- 11. Kosmetische O/W-Emulsionen nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Coemulgator eusgewählt ist eus der Gruppe der Anlegerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an C₁₂-C₃₀-Fettalkohole und Wollwachsalkohole, der Ethylenoxidanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und -diestem und Sorbitanmono- und -diestem von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen, der Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe, der C₁₂-C₁₈-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin, der Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fette und Öle, der Partialester von gesättigten oder ungesättigten C₁₂-C₂₂-Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, mit Polyolen, Polyalkylenglykolen, Zuckeralkoholen und/oder Polyglucosiden, der Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate, den anionischen Tenside kationische Tenside, nichtionischen Tenside sowie zwitterionischen oder amphoteren Tenside.
 - Verwendung der O/W-Emulsionen nach Anspruch 1 bis 11 als Hautpflegemittel, Tagescreme, Nechtcreme, Pflegecreme, Nährcreme, Bodylotion, pharmazeutische Salbe und Lotion, Aftershave Lotion und Sonnenschutzmittel.



Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 99 10 9059

	EINSCHLÄGIGE				
ategorie	Kennzeichnung des Dokum der meßgebliche	ents mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (INLCL6)	
X,0	0E 195 45 678 A (G0 12. Juni 1997 (1997 * Ansprüche 1-8,11;	-06-12)	1-9	A61K7/48 C08L77/10 C1103/37	
X,0	0E 22 53 190 A (KY0 10. Mai 1973 (1973- * Ansprüche 1-16; Be	05-10)	1-6,12		
A	FR 2 403 076 A (OREL 13. April 1979 (1979 * Ansprüche 1-3; Be 4,7,XXII,XXVI-XXIX	9-04-13) ispiele	1,2,9-12		
Р,А	EP 0 884 380 A (GOLd 16. Dezember 1998 (* Seite 5, Zeile 9 - 1-10; Beispiele 1,2	1998-12-16) - Zeile 24; Ansprüche	1-12		
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CLS)	
				A61K C110	
				·	
Der vo		rde für alle Patentansprüche erstellt		Pitier	
	Representation of the Control of the	August 1000	1.64	_	
X : von	DEN HAAG ATEGORIE DER GENANNTEN DOKI besonderer Bedeutung allem betrach besonderer Bedeutung in Verbindung been Veröffentlichung demeiben Kate	E : återes Palanto let nach dem Anm mit einer D : in der Anmeldu	ugrunde liegende okument, das jedo eldedstum veröfler ng angeflihmes Do	rsiicht worden list skurnent	
A: led	eren veronensichung dereeben kuse; knologischer Hinlergrund htschriftliche Offenberung achertiferstur		L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument Mitghied der gleichen Patentiamilie, übereinstimmendes Dokument		

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 10 9059

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumenta angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamis am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ehne Gewähr.

06-08-1999

tm Recherchenbe angeführtes Patentoc	richt kument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamilie	Datum der Veröffentlichung
OE 19545678	A	12-06-1997	CA 2192256 A EP 0783013 A JP 9183841 A US 5910564 A	08-06-199 09-07-199 15-07-199 08-06-199
OE 2253190	A	10-05-1973	JP 48051995 A CA 990282 A FR 2158291 A G8 1404814 A	21-07-197 01-06-197 15-06-197 03-09-197
FR 2403076	Α.	13-04-1979	KEINE	
EP 0884380	A	16-12-1998	KEINE	
		·		

Für nahere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amisblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82